# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

## PATENT COOPERATION TREAT

#### From the INTERNATIONAL BUREAU

#### **PCT**

#### **NOTIFICATION OF ELECTION**

(PCT Rule 61.2)

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room

CP2/5C24 Arlington, VA 22202

ETATS-UNIS D'AMERIQUE

Date of mailing (day/month/year)  08 February 2001 (08.02.01)	in its capacity as elected Office	
International application No. PCT/JP00/03910	Applicant's or agent's file reference P-35148	
International filing date (day/month/year) 15 June 2000 (15.06.00)	Priority date (day/month/year) 18 June 1999 (18.06.99)	
Applicant		
KOTATO, Minoru et al		

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:
	18 December 2000 (18.12.00)
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
2.	The election X was
	was not
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).
	v <sub>e</sub>

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Antonia Muller

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/03910

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER .Cl <sup>7</sup> . H01M10/40		
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC	
	OS SEARCHED		
Minimum de Int .	locumentation searched (classification system followed . Cl <sup>7</sup> . H01M10/40		
Jita Koka	tion searched other than minimum documentation to the augo Shinan Koho 1926-1996 at Jitsuyo Shinan Koho 1971-2000	Toroku Jitsuyo Shinan K Jitsuyo Shinan Toroku K	Coho 1994-2000 Coho 1996-2000
Electronic a	data base consulted during the international search (nam LOGE File352(WPI/J) VINYL, ETHYLE	ne of data base and, where practicable, sea:	rch terms used) /40
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.
EX	JP, 2000-40526, A (Mitsui Chemi 08 February, 2000 (08.02.00), Claims 1 to 10; Par. Nos. [0023] t example, etc. (Family: none)		. 1-11
EX	JP, 2000-12080, A (Mitsui Chemi 14 January, 2000 (14.01.00), Claims 1 to 10; Par. Nos. [0018], [ [0044]; implementation example, (Family: none)	1-11	
X Y			1,9,10 2-8,11
<pre>Y JP, 10-27625, A (Mitsui Chemicals, Ltd., Sony Corporation), 27 January, 1998 (27.01.98), Claims 1 to 8; Par. Nos. [0014] to [0027], etc. (Family: none)</pre>			2-8,11
	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
* Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family	
Date of the actual completion of the international search 30 August, 2000 (30.08.00)		Date of mailing of the international searce 12 September, 2000 (	
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer	
Facsimile No	о.	Telephone No.	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/03910

C (Continue)	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category* Y	JP, 10-233231, A (Sony Corporation), 02 September, 1998 (02.09.98), Claims 1 to 4; Par. Nos. [0017] to [0026], etc. (Family: none)	2-8,11
Y	JP, 8-171934, A (Sanyo Electric Co., Ltd.), 02 July, 1996 (02.07.96), Claims 1 to 3; Par. Nos. [0006] to [0010], etc. (Family: none)	2-8,11
	:	

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

# **PCT**

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference P-35148	FOR FURTHER ACTION SeeNotificationofTransmittalofInternational Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)			
International application No. PCT/JP00/03910	1	nternational filing date (day/month/year)  15 June 2000 (15.06.00)  Priority date (day/month/year)  18 June 1999 (18.06.99)		
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC H01M 10/40				
Applicant MIT	Applicant MITSUBISHI CHEMICAL CORPORATION			
and is transmitted to the applicant acceptance of a total of the applicant acceptance of a total acceptance of the applicant acceptance of the	6 sheets, includir nied by ANNEXES, i.e., sheets sis for this report and/or sheets of the Administrative Instruction stal of sheets.  ting to the following items:  of opinion with regard to novelty ention under Article 35(2) with regard ations supporting such statemen	of the description taining recontaining recontaining reconstructions and the PC	ption, claims and/or drawings which have tifications made before this Authority (see CT).	
Date of submission of the demand  Date of completion of this report			f this report	
18 December 2000 (18.	12.00)	14 .	June 2001 (14.06.2001)	
Name and mailing address of the IPEA/JP  Authorized officer				
Facsimile No.  Telephone No.				

international application No.

PCT/JP00/03910

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

I.	Basis	of the report	
1.	With	regard to the elements of the international applie	cation:*
	$\boxtimes$	the international application as originally filed	
		the description:	
			, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
		the claims:	
	Ш	pages	, as originally filed
		pages	, as amended (together with any statement under Article 19
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
		the drawings:	
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
		the sequence listing part of the description:	
	_	pages	, as originally filed
			, filed with the demand
			, filed with the letter of
	the in	nternational application was filed, unless otherwing elements were available or furnished to this Au the language of a translation furnished for the publication of the international	thority in the following language which is: purposes of international search (under Rule 23.1(b)).
3.		,	id sequence disclosed in the international application, the international of the sequence listing:
	$\Box$	contained in the international application in wr	
	Ħ	filed together with the international application	
		furnished subsequently to this Authority in wri	
	$\sqcap$	furnished subsequently to this Authority in con	
		The statement that the subsequently furnishinternational application as filed has been furnished.	ned written sequence listing does not go beyond the disclosure in the shed.
		The statement that the information recorded been furnished.	in computer readable form is identical to the written sequence listing has
4.		The amendments have resulted in the cancellat	on of:
		the description, pages	
		the claims, Nos.	
		the drawings, sheets/fig	
5.		This report has been established as if (some of beyond the disclosure as filed, as indicated in the	the amendments had not been made, since they have been considered to go e Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**
*	in th	is report as "originally filed" and are not a	receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to inexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16
**		70.17). replacement sheet containing such amendments n	nust be referred to under item I and annexed to this report.

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability
	citations and explanations supporting such statement

1. Statement			
Novelty (N)	Claims	2-8, 11	YES
	Claims	1, 9, 10	NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-11	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-11	YES
	Claims		NO

#### 2. Citations and explanations

#### List of Documents

Document 1: JP, 4-87156, A (Sanyo Electric Co., Ltd.),

March 19, 1992 (19.03.92), (Family: none)

Document 2: JP, 10-27625, A (Mitsui Chemicals, Ltd.),

January 27, 1998 (27.01.98), (Family: none)

Document 3: JP, 10-233231, A (Sony Corp.), September 2,

1998 (02.09.98), (Family: none)

Document 4: JP, 8-171934, A (Sanyo Electric Co., Ltd.),

July 2, 1996 (02.07.96), (Family: none)

Document 5: JP, 11-73989, A (Mitsui Chemicals, Ltd.),

March 16, 1999 (16.03.99), (Family: none)

#### Comments

Claims 1, 9 and 10 lack novelty over the disclosures made in Document 1. Document 1 discloses an electrolytic solution of a lithium type battery which uses vinylethylene carbonate compound as the solvent of the electrolytic solution.

Claims 2 to 8 and 11 do not involve an inventive step in the light of the disclosures in Documents 1 to 5. A non-aqueous electrolytic solution type secondary battery which uses a carbonaceous material having specific properties as the negative electrode and which uses an

rnational application No.
PCT/JP 00/03910

electrolytic solution in which an electrolyte is dissolved in a mixed solvent combining types of cyclic carbonates and lactones, and chain carbonates is widely known, as described in Documents 2 to 5. Moreover, Document 1 indicates that as a result of using in the solvent a compound having an unsaturated carbon bond at the chain section, such as a vinylethylene carbonate compound, the reaction between the solvent and the electrode is suppressed and there are improvements not only in terms of the initial discharge properties, but also in the preservation properties. Therefore, it would not be difficult for a person skilled in the art to add a vinylethylene carbonate compound, such as that disclosed in Document 1, to the solvent system in a known nonaqueous electrolytic solution type secondary battery, such as those disclosed in Documents 2 to 5, with an aim to improve the above-mentioned properties.

ternational application No.

PCT/JP00/03910

#### VI. Certain documents cited

1. Certain published documents (Rule 70.10)

Application No. Patent No.	Publication date (day/month/year)	Filing date (day/month/year)	Priority date (valid claim) (day/month/year)
See supp.sheet	08.02.00	19.05.99	20.05.98
See supp.sheet	14.01.00	16.06.98	
See supp.sheet	20.10.00	19.06.98	
See supp.sheet	20.10.00	02.04.99	

2. Non-written disclosures (Rule 70.9)

Kind of non-written disclosure

Date of non-written disclosure (day/month/year)

Date of written disclosure referring to non-written disclosure (day/month/year)

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: VI. 1.

JP, 2000-40526, A

(PX, Family: none)

JP, 2000-12080, A

(PX, Family: none)

JP, 2000-294273, A

(EX, Family: none)

JP, 2000-294274, A

(EX, Family: none)

#### 特許協力条約

PCT

#### 国際予備審査報告

REC'D 2 9 JUN 2001

NIPO	PCT

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

	<b>∖又は代理人</b> 頁記号  P−35148	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。	
	出願番号 「/JP00/03910	国際出願日 (日.月.年) 15.06.00 優先 (日.	日月.年) 18.06.99
国際和	寺許分類(IPC) Int.Cl <sup>7</sup> . HO1	M10/40	
出願力	人(氏名又は名称) 三菱化学株式会社		
1.	国際予備審査機関が作成したこの	国際予備審査報告を法施行規則第57条(PCT3	6条)の規定に従い送付する。
2.	この国際予備審査報告は、この表	紙を含めて全部で4 ページから	なる。
	□ この国際予備審査報告には、 査機関に対してした訂正を含 (PCT規則70.16及びPC この附属書類は、全部で	附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎と む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付され Γ実施細則第607号参照) ページである。	された及び/又はこの国際予備審 ている。
3.	この国際予備審査報告は、次の内	容を含む。	
	I 🕢 国際予備審査報告の基	<b>Ž</b>	
	II 優先権		
	Ⅲ	業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不	下作成
	IV 開の単一性の欠如		
	V ✓ PCT35条(2)に規定 の文献及び説明	子する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につ	いての見解、それを裏付けるため
	VI / ある種の引用文献		
	VII 国際出願の不備		
	VII 国際出願に対する意見		
		-	
1			

国際予備審査の請求書を受理した日 18.12.00 国際予備審査報告を作成した日 14.06.01 名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3477

#### 国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP00/03910

I. 国際予備審査報告の基礎				
1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。 PCT規則70.16,70.17)				
☑ 出願時の国際出願書類				
明細書       第       ページ、 出願時に提出されたもの スージ、 国際予備審査の請求書 スージ、         明細書       第       ページ、 国際予備審査の請求書 スージ、				
請求の範囲 第       項、 出願時に提出されたもの請求の範囲 第         請求の範囲 第       項、 PCT19条の規定に関するの請求書の請求書の範囲 第	基づき補正されたもの			
図面       第       ページ/図、 出願時に提出されたものでは、         図面       第       ページ/図、 国際予備審査の請求書	o o			
明細書の配列表の部分 第 ページ、 出願時に提出されたも 明細書の配列表の部分 第 ページ、 国際予備審査の請求書 明細書の配列表の部分 第 ページ、				
2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。	•			
上記の書類は、下記の言語である 語である。  国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語  PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語  国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語				
3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。  □ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。				
4. 補正により、下記の書類が削除された。         明細書 第				
5. □ この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1. における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)				

#### 国際予備審查報告

国際出願番号 PCT/JP00/03910

v.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	性についての法第12条(PCT35条(2) 	)に定める見解、それを <b>裏付ける</b> 
1.	見解		
	新規性(N)	請求の範囲 <u>2-8,11</u> 請求の範囲 <u>1,9,10</u>	
	進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲 <u>1-11</u>	
	産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 <u>1-11</u> 請求の範囲	

#### 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1 …JP, 4-87156, A、(三洋電機株式会社)、19.3月.1992(19.03.92) (ファミリーなし) 文献 2 …JP, 10-27625, A、(三井化学株式会社)、27.1月.1998(27.01.98) (ファミリーなし) 文献 3 …JP, 10-233231, A、(ソニー株式会社)、2.9月.1998(02.09.98) (ファミリーなし) 文献 4 …JP, 8-171934, A、(三洋電機株式会社)、2.7月.1996(02.07.96) (ファミリーなし) 文献 5 …JP, 11-73989, A、(三井化学株式会社)、16.3月.1999(16.03.99) (ファミリーなし)

請求の範囲第1項、第9項及び第10項は、文献1の記載により新規性を有しな い。文献1にはリチウム系電池の電解液として、ビニルエチレンカーボネート化合物 を電解液溶媒として用いたものが記載されている。

請求の範囲第2項-第8項及び第11項は、文献1-5の記載により進歩性を有しない。負極として特定の性状を有する炭素質材料を用い、各種環状カーボネート、ラクトン類と、鎖状カーボネートを組み合わせた混合溶媒中に、電解質を溶解した電解 液を用いた非水電解質二次電池は、文献2-5に記載されているように周知のもので ある。一方、引用例1には、ビニルエチレンカーボネート系化合物などの不飽和炭素 結合を鎖状部に有する化合物を溶媒に用いることにより、結果として溶媒と電極との 反応を抑え、初期放電特性のみならず、保存特性の面でも特性向上が認められるとの 知見があることから、文献2-5に記載されているような周知の非水電解液二次電池 において、溶媒系に、文献1に記載されているようなビニルエチレンカーボネート系 化合物を添加することにより上述の特性向上を図ろうとすることは、当業者にとって 困難性を伴うものであるとは認められない。

#### VI. ある種の引用文献

#### 1. ある種の公表された文書 (PCT規則70.10)

出願番号 特許番号	公知日 (日.月.年)	出願日 (日.月.年)	優先日(有効な優先権の主張) (日.月.年)
JP, 2000-40526, A (PX, ファミリーなし)	(08. 02. 00)	(19. 05. 99)	(20. 05. 98)
JP, 2000-12080, A (PX, ファミリーなし)	(14. 01. 00)	(19. 06. 98)	
JP, 2000-294273, A (EX, ファミリーなし)	(20. 10. 00)	(02. 04. 99)	
JP, 2000-294274, A (EX, ファミリーなし)	(20. 10. 00)	(02. 04. 99)	

#### 2. 書面による開示以外の開示 (PCT規則70.9)

書面による開示以外の開示の種類	書面による開示以外の開示の日付	書面による開示以外の開示に言及している
	(日.月.年)	書面の日付(日. 月. 年)



PCT

#### 国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人   の書類記号 P-35148		ちの送付通知様式(PCT/ISA/220) と参照すること。				
国際出願番号 PCT/JP00/03910	国際出願日 (日.月.年) 15.06.00	優先日 (日.月.年) 18.06.99				
出願人 (氏名又は名称) 三菱化学株式	式会社 					
国際調査機関が作成したこの国際調金 この写しは国際事務局にも送付される	査報告を法施行規則第41条(PCT18 <i>9</i> る。	k) の規定に従い出願人に送付する。				
この国際調査報告は、全部で _ 3_	ページである。					
この調査報告に引用された先行	支術文献の写しも添付されている。 					
	、 くほか、この国際出願がされたものに基っ れた国際出願の翻訳文に基づき国際調査					
□ この国際出願に含まれる書		己列表に基づき国際調査を行った。				
│ □ □ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディスクによる配列表					
出願後に、この国際調査機	関に提出された書面による配列表					
□ 出願後に、この国際調査機	関に提出されたフレキシブルディスクに	よる配列表				
□ 出願後に提出した書面によ 書の提出があった。	<ul><li>─ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述</li></ul>					
. —	た配列とフレキシブルディスクによる配	列表に記録した配列が同一である旨の陳述				
2.	ができない(第I欄参照)。	•				
3. 党明の単一性が欠如してい	、る(第Ⅱ欄参照)。					
4. 発明の名称は 🕢 出願	<b>頂人が提出したものを承認する。</b>	÷				
□ 次6	こ示すように国際調査機関が作成した。					
5. 要約は 🕢 出願	<b>頂人が提出したものを承認する。</b>	, ,				
第Ⅲ欄に示されているように、法施行規則第47条 (PCT規則38.2(b)) の規定により 国際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこの国際調査機関に意見を提出することができる。						
6. 要約書とともに公表される図は、						
	頁人が示したとおりである。 頁人は図を示さなかった	☑ なし				
	<b>頂人は図を示さなかった。</b>	,				
本国	図は発明の特徴を一層よく表している。					



Α.	発明の属する分野の分類	(国際特許分類	(IPC))
4 4 .	70.71 × 7 MM 7 0 71 M1 × 7 71 MM	1 (22 (D) 1 1 D 1 D 1 D 2 D 2 D 2	\

Int. Cl'. H01M10/40

#### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl'. H01M10/40

#### 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案

1926-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2000年

日本国登録実用新案公報

1994-2000年

日本国実用新案登録公報 1996-2000年

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

DIALOGE File352 (WPI/J) VINYL, ETHYLENE, CARBONATE, IC=H01M-010/40

C.	関連する	らと認め	られる文献
引用	文献の		

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
EX	JP, 2000-40526, A、(三井化学株式会社)、8.2月.2000(08.02.00) 請求項1-10、段落0023-0038、実施例など (ファミリーなし)	1-11
ΕX	JP, 2000-12080, A、(三井化学株式会社)、14.1月.2000(14.01.00) 請求項1-10、段落0018,0019,0030-0039,0044、実施例など (ファミリーなし)	1 - 1 1

#### ✓ C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

30.08.00

国際調査報告の発送日

12.09.00

4 X

9445

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP)

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 植 前 充 司

電話番号 03-3581-1101 内線 3477



国際出願番号 PCT/JP00/03910

国际間直報日 国际山嶼番号 「CI/JFUU/US91				
C (続き). 関連すると認められる文献				
引用文献 カテゴリ		引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、	関連する 請求の範囲の番号	
X Y		JP, 4-87156, A、(三洋電機株式会社)、19.3月.19 請求項1、第2頁左下欄一第2頁右下欄など (ファミリーなし)	1, 9, 10 2-8, 11	
Y		JP, 10-27625, A、(三井化学株式会社、ソニー株(27.01.98)、請求項1-8、段落0014-0027な(ファミリーなし)	2-8, 11	
Y		JP, 10-233231, A、(ソニー株式会社)、2.9月.199 請求項1-4、段落0017-0026など (ファミリーなし)	2-8, 11	
Y		JP,8-171934,A、(三洋電機株式会社)、2.7月.19請求項1-3、段落0006-0010など (ファミリーなし)	996 (02. 07. 96)	2-8, 11
			`.	,
		.·		
				,
		•		
				·

#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2000年12月28日(28.12.2000)

**PCT** 

(10) 国際公開番号

(51) 国際特許分類7:

WO 00/79632 A1

H01M 10/40

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/03910

(22) 国際出願日:

2000年6月15日(15.06.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願平11/172405 1999年6月18日(18.06.1999) 特願平11/304847

1999年10月27日(27.10.1999)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 三菱化

学株式会社 (MITSUBISHI CHEMICAL CORPORA-

TION) [JP/JP], 〒100-0005 東京都千代田区丸の内二 丁目5番2号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 古田土稔

(KOTATO, Minoru) [JP/JP]. 藤井 隆(FUJII, Takashi) [JP/JP]. 島 紀子 (SHIMA, Noriko) [JP/JP]. 鈴木 仁 (SUZUKI, Hitoshi) [JP/JP]; 〒300-0332 茨城県稲敷郡 阿見町中央八丁目3番1号 三菱化学株式会社 筑波研 究所内 Ibaraki (JP).

(74) 代理人: 弁理士 小栗昌平, 外(OGURI, Shohei et al.); 〒107-6028 東京都港区赤坂一丁目12番32号 アーク 森ビル28階 栄光特許事務所 Tokyo (JP).

(81) 指定国 (国内): CN, US.

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

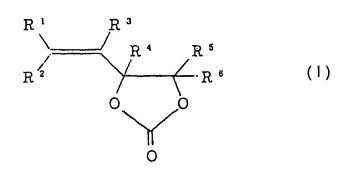
添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: NONAQUEOUS ELECTROLYTIC SOLUTION TYPE SECONDARY BATTERY

(54) 発明の名称: 非水系電解液二次電池



(57) Abstract: A nonaqueous electrolytic solution type secondary battery composed at least of a negative electrode, a positive electrode and an electrolytic solution obtained by dissolving a lithium salt in a nonaqueous solvent, wherein the nonaqueous solvent contains 0.01 to 20 wt% of a vinylethylene carbonate represented by general formula (I), wherein R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, and R<sup>6</sup> are each independently hydrogen or C1-C4 alkyl. This battery is minimized in the decomposition of an electrolytic solution, exhibits high capacity, and is excellent at high temperature in preservation characteristics and cycle characteristics.

WO 00/79632

/続葉有/

(57) 要約:

負極と、正極と、非水溶媒にリチウム塩を溶解してなる電解液とから少なくとも構成される非水系電解液二次電池において、前記非水溶媒が一般式 (I)で表されるピニルエチレンカーポネート化合物を0.01~20重量%の割合で含有する非水系電解液二次電池は、電解液の分解を最小限に抑え、高い容量が得られると共に高温下において、保存特性、サイクル特性が優れている。

(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ および $R^6$ は、それぞれ独立して、水素原子又は炭素数  $1\sim 4$ のアルキル基を表す)

#### 明細書

#### 非水系電解液二次電池

#### 5 技術分野

本発明は、非水系電解液二次電池に関する。詳しくは、特定のビニルエチレンカーボネート化合物を含有する電解液を用いる非水系電解液二次電池に関する。本発明の電池は、電解液の分解を最小限に抑え、高い容量が得られると共に高温下において、保存特性、サイクル特性が優れている。

10

15

20

#### 背景技術

近年の電気製品の軽量化、小型化に伴い、高いエネルギー密度を持つリチウム 二次電池の需要が高まってきている。さらに、リチウム二次電池の適用分野の拡 大に伴い、電池特性の一層の向上も要望されている。

従来、金属リチウムを負極とする二次電池は、高容量化を達成できる電池として古くから盛んに研究が行われているが、金属リチウムが充放電の繰り返しによりデンドライト状に成長し、最終的には正極に達して、電池内部において短絡が生じてしまうことが実用化を阻む最大の技術的な課題となっていた。

これに対しては負極に、例えばコークス、人造黒鉛、天然黒鉛等のリチウムを吸蔵・放出することが可能な炭素質材料を用いた非水系電解液二次電池が提案されている。このような非水系電解液二次電池では、リチウムが金属状態で存在しないためデンドライトの形成が抑制され、電池寿命と安全性を向上することができる。特に人造黒鉛、天然黒鉛等の黒鉛系炭素質材料を用いた非水系電解液二次電池は、高容量化の要求に応えるものとして注目されている。

25 しかしながら、黒鉛系の種々の電極材を単独で、或いは、リチウムを吸蔵および放出することが可能な他の負極材と混合して負極とした非水系電解液二次電池では、リチウムー次電池で一般に好んで使用されるプロピレンカーポネートを主溶媒とする電解液を用いると、黒鉛電極表面で溶媒の分解反応が激しく進行して

15

20

25

黒鉛電極へのスムーズなリチウムの吸蔵および放出が不可能になる。

一方、エチレンカーボネートはこのような分解が少ないことから、非水系電解 液二次電池の電解液の主溶媒として多用されている。しかしながら、エチレンカ ーポネートを主溶媒としても、充放電過程において電極表面で電解液が分解する ために充放電効率の低下、サイクル特性の低下等の問題があった。

更に、エチレンカーボネートはプロピレンカーボネートに比べ、凝固点が36. 4℃と高いため単独で用いられることはなく、一般に低粘度溶媒と混合して用いられる。このような理由により、黒鉛系負極を用いるリチウム二次電池用電解液には、エチレンカーボネートとジエチルカーボネートの混合溶媒などが通常用いられているが、低粘度溶媒は一般的に沸点も低い場合が多いため、大量に添加すると電解液の性能面では良好であるが溶媒の引火点が低下する問題があり、逆に少量しか添加しないと低温での電気伝導率および粘度の面で問題がある。

このような状況において、特開平4-87156号公報には、負極にリチウム 金属を用いた非水系電解液電池において、溶媒としてリチウムと反応しにくい不 飽和の炭素-炭素結合を鎖式(鎖状)に有する特定の化合物、例えばビニルエチ レンカーボネート、およびこれと等体積の低沸点溶媒である1,2-ジメトキシ エタンとの混合溶媒を用いる電解液が提案されている。

一方、環状エステルであるγーブチロラクトン等は、高い比誘電率を有すると 共に、凝固点も低く、低粘度溶媒を混合することなく用いることが可能であるが、 γーブチロラクトン系の電解液も、充電時に黒鉛電極表面でγーブチロラクトン の分解反応が進行し、電池としての特性の悪化が問題である。

特開平11-31525号公報には、負極に黒鉛系炭素材料を用いた非水系電解液二次電池におけるγーブチロラクトンの分解を抑えるために、γーブチロラクトンを主成分とし、副成分として15~35容量%程度のエチレンカーボネートを含み、さらに実用的にはジエチルカーボネートを16容量%以上含む組成である電解液の溶媒が提案されている。

しかしながら、前記公報に記載された電解液については、それなりに優れた効果は見られるものの満足の行くものではない。

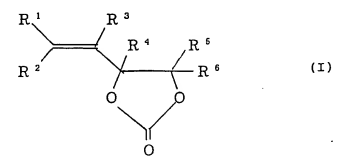
本発明はかかる問題点を解決すべくなされたものであり、炭素質材料を含む負

極を用いた非水系電解液二次電池の電解液の分解を最小限に抑えて、充放電効率 が高く、高温下でも保存特性、サイクル特性の優れた高エネルギー密度の非水系 電解液二次電池を提供することを目的とする。

#### 5 発明の開示

本発明者らは、かかる事情に鑑み鋭意検討した結果、炭素質材料を含む負極を 用いた非水系電解液二次電池の電解液として、特定のビニルエチレンカーボネー ト化合物を含有する電解液を使用することにより、初期の充電時から負極表面に リチウムイオン透過性で安定性のよい被膜が効率よく生成されることで過度の電 解液の分解が抑制され、充放電効率や保存特性、サイクル特性が向上されること を見い出し、本発明を完成するに至った。

即ち、本発明の要旨は、負極と、正極と、非水溶媒にリチウム塩を溶解してなる電解液とから少なくとも構成される非水系電解液二次電池において、前記非水溶媒が下記の式(I)で表されるビニルエチレンカーボネート化合物を0.01~20重量%の割合で含有することを特徴とする非水系電解液二次電池にある。



20

25

10

15

(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^6$ および $R^6$ は、それぞれ独立して、水素原子又は炭素数  $1\sim 4$  のアルキル基を表す)

又、本発明は、リチウムを吸蔵・放出することが可能な負極と正極を少なくとも備えた非水系電解液二次電池用の非水系電解液であって、該非水系電解液が溶質と非水溶媒とからなり、該非水溶媒が上記式(I)で表されるビニルエチレンカーポネート化合物を0.01~20重量%の割合で含有することを特徴とする前記非水系電解液にある。

15

20

25

さらに又、本発明は、リチウムを吸蔵・放出することが可能な負極と正極を少なくとも備えた非水系電解液二次電池用の非水系電解液であって、該非水系電解液が溶質と非水溶媒とからなり、該非水溶媒が比誘電率25以上の溶媒から選ばれる1種又は2種以上の溶媒を90重量%以上含有し、かつ該非水溶媒の引火点が70℃以上であり、更に該非水溶媒に上記式(I)で表されるビニルエチレンカーボネートを少なくとも1種が添加されていることを特徴とする前記非水系電解液にある。

本発明においては、負極がリチウムを吸蔵および放出することが可能な炭素材料を含むことが好ましく、また、リチウムを吸蔵および放出可能な炭素質材料が、 X線回折における格子面 (002面)のd値が0.335~0.34 nmの炭素材料からなるものが好ましい。

本発明の非水系電解液二次電池においては、非水溶媒が、式(I)のビニルエチレンカーボネート化合物を除く、アルキレン基の炭素数が2~4のアルキレンカーボネートからなる群から選ばれた環状カーボネートとアルキル基の炭素数が1~4であるジアルキルカーボネートよりなる群から選ばれた鎖状カーボネートとをそれぞれ20容量%以上含有し、且つこれらのカーボネートが全体の70容量%以上を占める混合溶媒であることが好ましく、また、式(I)のビニルエチレンカーボネート化合物を除く非水溶媒が、比誘電率25以上の溶媒から選ばれる1種又は2種以上の溶媒を含有し、かつ非水溶媒の引火点が70℃以上であることが好ましい。

更に、式(I)のビニルエチレンカーボネート化合物を除く非水溶媒が、比誘電率 25以上の溶媒から選ばれるものであることが好ましい。また、非誘電率 25以上の溶媒が、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、ブチレンカーボネート、 $\gamma$ ーブチロラクトンおよび $\gamma$ ーバレロラクトンであることが好ましく、エチレンカーボネート及び $\gamma$ ーブチロラクトンの混合溶媒が特に好ましい。また、リチウム塩が、 $LiClO_4$ 、 $LiPF_6$ 、 $LiBF_4$ 、 $LiCF_3SO_3$ 、 $LiN(CF_3SO_2)_2$ 、 $LiN(CF_3SO_2)_2$ 、 $LiN(CF_3SO_2)_3$ から選ばれる少なくとも一種の塩であることが好ましい。

#### 図面の簡単な説明

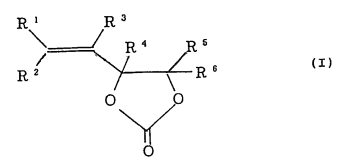
図1は、本発明の実施例1の1サイクル目における充放電に伴う容量-電位曲線を示すグラフである。

図2は、本発明の比較例1の1サイクル目における充放電に伴う容量-電位曲 5 線を示すグラフである。

図3は、本発明の比較例2の1サイクル目における充放電に伴う容量-電位曲線を示すグラフである。

## 発明を実施するための最良の形態

10 本発明の非水系電解液二次電池は、その非水系溶媒が下記式(I)で表される ビニルエチレンカーボネート化合物を含有することを特徴とする。



15

(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ および $R^6$ は、それぞれ独立して、水素原子又は炭素数  $1\sim 4$ のアルキル基を表す)

式(I)において、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ および $R^6$ が炭素数 $1\sim 4$ の アルキル基である場合、その具体例としては、メチル基、エチル基、n-プロビル基、i-プロビル基、n-プチル基、s e c- ブチル基、i-プチル基、t e r t- ブチル基が挙げられる。これらの中、メチル基、エチル基が好ましい。そして、このような式(I)で表されるビニルエチレンカーボネート化合物の具体例としては、例えば4-エテニル-1, 3-ジオキソラン-2-オン(ビニルエチレンカーボネートと呼ぶことがある)、4-エテニル-4-メチル-1, 3-ジオキソラン-2-オン、4-エテニル-4-エチル-1, 3-ジオキソラン-2-オン、4-エテニル-4-エテンカーズ

20

25

4-xテニル-5-xチル-1, 3-ジオキソラン-2-xン、4-xテニル-5-xチル-1, 3-ジオキソラン-2-xン、4-xテニル-5-x-プロピル-1, 3-ジオキソラン-2-xン等を挙げることができる。

中でもビニルエチレンカーボネート、4-エテニル-4-メチル-1,3-ジオキソラン-2-オンが好ましく、ビニルエチレンカーボネートが特に好ましい。なお、式(I)の化合物については、本発明の所期の効果を過度に阻害しない範囲で置換基を有していてもよい。

そして、式(I)の化合物は、非水溶媒中の含有量が、通常、 $0.01\sim20$  重量%、好ましくは $0.01\sim10$  重量%、より好ましくは $0.1\sim10$  重量%、 更には $0.1\sim7$  重量%、特に好ましくは $0.1\sim5$  重量%である。その含有量が0.01 重量%未満であると十分な保護被膜の形成がなされず、また20 重量%を越えると電解液の粘度が高くなって電気伝導度が低くなり、電池の性能が低下する。

本発明に用いられる、式 (I) の化合物以外は非水溶媒としては、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、プチレンカーボネート等の環状カーボネート類、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネート、エチルメチルカーボネート等の鎖状カーボネート類、アーブチロラクトン、アーバレロラクトン等の環状エステル類、酢酸メチル、プロピオン酸メチル等の鎖状エステル類、テトラヒドロフラン、フトラヒドロビラン等の環状エーテル類、ジメトキシエタン、ジメトキシメタン等の鎖状エーテル類、スルフォラン、ジエチルスルホン等の含硫黄有機溶媒等が挙げられる。これらの溶媒は二種類以上混合して用いてもよい。

ここで非水溶媒が、式(I)のビニルエチレンカーボネート化合物を除く、アルキレン基の炭素数が2~4のアルキレンカーボネートからなる群から選ばれた環状カーボネートと、アルキル基の炭素数が1~4であるジアルキルカーボネートよりなる群から選ばれた鎖状カーボネートとをそれぞれ20容量%以上含有し、且つこれらのカーボネートが全体の70容量%以上を占める混合溶媒であるものが好ましい。

なお、本明細書における容量%とは、全て室温、即ち25℃で測定したもので

15

ある。但し、25℃で固体のものについては、その融点迄加熱して溶融状態にて 測定するものとする。

アルキレン基の炭素数が2~4のアルキレンカーボネートの具体例としては、例えばエチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、ブチレンカーボネート等を挙げることができ、これらの中、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネートが好ましい。

アルキル基の炭素数が1~4であるジアルキルカーボネートの具体例としては、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネート、ジーnープロピルカーボネート、エチルメチルカーボネート、メチルーnープロピルカーボネート、エチルーnープロピルカーボネート等を挙げることができる。これらの中、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネート、エチルメチルカーボネートが好ましい。なお混合非水溶媒中には、カーボネート以外の溶媒を含有してもよい。

本発明の非水系電解液二次電池の他の好ましい態様は、負極と、正極と、溶質 および非水溶媒とからなる非水系電解液とを備えた非水系電解液二次電池におい て、非水溶媒が、比誘電率が25以上の溶媒から選ばれる1種又は2種以上の溶 媒を90重量%以上含有し、且つ該非水溶媒の引火点が70℃以上であり、更に 前記式(I)で表されるビニルエチレンカーボネートが少なくとも1種添加され ていることを特徴とする。

本発明の上記態様に使用される比誘電率が25以上の非水溶媒としては、特に 限定されないがエチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、ブチレンカーボネート、アーブチロラクトン、アーバレロラクトン、スルホラン、3-メチルスルホラン、ジメチルスルホキシド等が挙げられ、中でもエチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、ブチレンカーボネート、アーブチロラクトン、アーバレロラクトンが好ましく、エチレンカーボネート及びアーブチロラクトンの混合 溶媒が特に好ましい。これらの溶媒は二種以上混合して用いてもよく、組み合わせは特に制限されない。

又、本発明の上記態様においては、非水溶媒が上記比誘電率が25以上の溶媒に上記以外の非水溶媒、例えば、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネート、ジーn-プロビルカーボネート、エチルメチルカーボネート等のジアルキル (炭

15

20

25

素数 1~4のものが好ましい)カーポネート、テトラヒドロフラン、2-メチルテトラヒドロフラン等の環状エーテル、ジメトキシエタン、ジメトキシメタン等の鎖状エーテル、酢酸メチル、プロピオン酸エチル等の鎖状エステル等、を1種以上添加することができる。この場合、追加された溶媒を含む非水溶媒の引火点が70℃以上となる範囲および溶媒の組合せで添加できる。

本発明で使用される電解液の溶質としては、リチウム塩が用いられる。リチウム塩については、溶質として使用し得るものであれば特に限定はされないが、その具体例として、例えば、 $LiClO_4$ 、 $LiPF_6$ 、 $LiBF_4$ から選ばれる無機リチウム塩又は $LiCF_3SO_3$ 、 $LiN(CF_3SO_2)_2$ 、 $LiN(CF_3CF_2SO_2)_2$ 、 $LiN(CF_3SO_2)_3$  ( $C_4F_9SO_2$ )、 $LiC(CF_3SO_2)_3$ 等の含フッ素有機リチウム塩が挙げられる。これらの中、 $LiPF_6$ 、 $LiBF_4$ が好ましい。なお、これらの溶質は二種類以上混合して用いてもよい。

電解液中の溶質のリチウム塩モル濃度は、通常  $0.5\sim3$  モル/リットルの範囲で用いられるが、 $0.5\sim2$  モル/リットルであることが望ましい。0.5 モル/リットル未満若しくは 2 モル/リットルを超える場合には、電解液の電気伝導率が低く、電池の性能が低下するため好ましくない。

本発明の電池を構成する負極の材料としては、リチウムを吸蔵および放出し得る炭素質材料を含むものであれば特に限定されないが、その具体例としては、例えば様々な熱分解条件での有機物の熱分解物や、人造黒鉛、天然黒鉛等が挙げられる。好適には種々の原料から得た易黒鉛性ピッチの高温熱処理によって製造された人造黒鉛および精製天然黒鉛或いはこれらの黒鉛にピッチを含む種々の表面処理を施した材料が主として使用されるが、これらの黒鉛材料は学振法によるX線回折で求めた格子面(002面)のd値(層間距離)が0.335~0.34 nm、より好ましくは0.335~0.337 nmであるものが好ましい。これら黒鉛材料は、灰分が1重量%以下、より好ましくは0.5重量%以下、最も好ましくは0.1重量%以下で且つ学振法によるX線回折で求めた結晶子サイズ(Lc)が30 nm以上であることが好ましい。

更に結晶子サイズ(Lc)は、50nm以上の方がより好ましく、100nm 以上であることが最も好ましい。また、黒鉛材料のメジアン径は、レーザー回折・ WO 00/79632 PCT/JP00/03910

散乱法によるメジアン径で、 $1\sim100\mu$ m、好ましくは $3\sim50\mu$ m、より好ましくは $5\sim40\mu$ m、更に好ましくは $7\sim30\mu$ mである。黒鉛材料のBET法比表面積は、 $0.3\sim25.0m^2/g$ 、更には $0.5\sim25.0m^2/g$ であり、好ましくは $0.7\sim20.0m^2/g$ 、更には $0.7\sim15.0m^2/g$ 、より好ましくは $1.0\sim15.0m^2/g$ 、更に好ましくは $1.5\sim10.0m^2/g$ である。また、アルゴンイオンレーザー光を用いたラマンスペクトル分析において $1580\sim1620$ cm $^{-1}$ の範囲のビーク $P_A$ (ビーク強度 $I_A$ )および $1350\sim1370$ cm $^{-1}$ の範囲のビーク $P_B$ (ビーク強度 $I_B$ )の強度比 $R=I_B/I_A$ が $0\sim0.5$ 、 $1580\sim1620$ cm $^{-1}$ の範囲のビークの半値幅が26cm $^{-1}$ 以下がより好ましい。

また、これらの炭素質材料にリチウムを吸蔵および放出可能な負極材を混合して用いることもできる。炭素質材料以外のリチウムを吸蔵および放出可能な負極材としては、酸化錫、酸化珪素等の金属酸化物材料、更にはリチウム金属並びに種々のリチウム合金を例示することができる。これらの負極材料は二種類以上混合して用いてもよい。

15

20

25

これらの負極材料を用いて負極を製造する方法については、特に限定されない。例えば、負極材料に、必要に応じて結着剤、増粘剤、導電材、溶媒等を加えてスラリー状とし、集電体の基板に塗布し、乾燥することにより負極を製造することができるし、また、該負極材料をそのままロール成形してシート電極としたり、 圧縮成形によりペレット電極とすることもできる。

電極の製造に用いられる結着剤については、電極製造時に使用する溶媒や電解 液に対して安定な材料であれば、特に限定されない。その具体例としては、ポリ フッ化ビニリデン、ポリテトラフルオロエチレン、スチレン・ブタジエンゴム、 イソプレンゴム、ブタジエンゴム等を挙げることができる。

増粘剤としては、カルボキシメチルセルロース、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、エチルセルロース、ポリビニルアルコール、酸化スターチ、リン酸化スターチ、カゼイン等が挙げられる。

導電材としては、銅やニッケル等の金属材料、グラファイト、カーボンブラッ

20

実施例1

ク等のような炭素材料が挙げられる。

負極用集電体の材質は、銅、ニッケル、ステンレス等の金属が使用され、これ らの中で薄膜に加工しやすいという点とコストの点から銅箔が好ましい。

本発明の電池を構成する正極の材料としては、リチウムコバルト酸化物、リチウムニッケル酸化物、リチウムマンガン酸化物等のリチウム遷移金属複合酸化物 材料等のリチウムを吸蔵および放出可能な材料を使用することができる。

正極の製造方法については、特に限定されず、上記の負極の製造方法に準じて 製造することができる。また、その形状については、正極材料に必要に応じて結 着剤、導電材、溶媒等を加えて混合後、集電体の基板に塗布してシート電極とし たり、プレス成形を施してペレット電極とすることができる。

正極用集電体の材質は、アルミニウム、チタン、タンタル等の金属又はその合金が用いられる。これらの中で、特にアルミニウム又はその合金が軽量であるためエネルギー密度の点で望ましい。

本発明の電池に使用するセパレーターの材質や形状については、特に限定され ない。但し、電解液に対して安定で、保液性の優れた材料の中から選ぶのが好ま しく、ポリエチレン、ポリプロビレン等のポリオレフィンを原料とする多孔性シ ート又は不織布等を用いるのが好ましい。

負極、正極および非水系電解液を少なくとも有する本発明の電池を製造する方法については、特に限定されず、通常採用されている方法の中から適宜選択することができる。

また、電池の形状については特に限定されず、シート電極およびセパレーターをスパイラル状にしたシリンダータイプ、ペレット電極およびセパレーターを組み合わせたインサイドアウト構造のシリンダータイプ、ペレット電極およびセパレーターを積層したコインタイプ等が使用可能である。

25 以下に、実施例および比較例を挙げて本発明を更に具体的に説明するが、本発明は、その要旨を越えない限りこれらの実施例に限定されるものではない。

電解液については、乾燥アルゴン雰囲気下で、十分に乾燥を行った六フッ化リン酸リチウム(LiPF。)を溶質として用い、プロピレンカーボネートにビニ

ルエチレンカーボネートを5重量%の割合で溶解し、更にLiPF。を1モル/リットルの割合で溶解して調製した。

X線回折における格子面 (0 0 2 面) の d 値 が 0 . 3 3 6 n m 、晶子サイズ (L c) が、1 0 0 n m以上 (2 6 4 n m)、灰分が 0 . 0 4 重量%、レーザー回折・ 散乱法によるメジアン径が17μm、BET法比表面積が8 . 9 m² / g、アルゴンイオンレーザー光を用いたラマンスベクトル分析において1580~1620cm<sup>-1</sup>の範囲のピークP<sub>A</sub> (ピーク強度 I<sub>A</sub>) および1350~1370cm<sup>-1</sup>の範囲のピークP<sub>B</sub> (ピーク強度 I<sub>B</sub>) の強度比R=I<sub>B</sub>/I<sub>A</sub>が0 . 15、1580~1620cm<sup>-1</sup>の範囲のピークの半値幅が22.2cm<sup>-1</sup>である人造 黒鉛粉末KS-44(ティムカル社製、商品名)94重量部に蒸留水で分散させたスチレンーブタジエンゴム(SBR)を固形分で6重量部となるように加えディスパーザーで混合し、スラリー状としたものを負極集電体である厚さ18μm の銅箔上に均一に塗布し、乾燥後、直径12.5mmの円盤状に打ち抜いて電極を作製し作用極とし、電解液を含浸させたセパレーターを介してリチウム箔を対極として構成されたコイン型ハーフセルを作製した。

#### 比較例1

プロピレンカーボネートにビニレンカーボネートを5重量%の割合で溶解し、 更に $\mathrm{LiPF}_6$ を1モル/リットルの割合で溶解して調製した電解液を用いたこと以外は実施例1と同様にしてコイン型ハーフセルを作製した。

#### 20 比較例 2

プロピレンカーボネートに、 $LiPF_6$ を1モル/リットルの割合で溶解して調製した電解液を用いたこと以外は実施例1と同様にしてコイン型ハーフセルを作製した。

#### 実施例2

25 エチレンカーボネートとジエチルカーボネートの混合物(1:1容量比)にビニルエチレンカーボネートを2重量%の割合で溶解し、更にLiPF。を1モル/リットルの割合で溶解して調製した電解液を用いた以外は実施例1と同様にしてコイン型ハーフセルを作製した。

#### 比較例3

エチレンカーボネートとジエチルカーボネートの混合物(1:1 容量比)に L i P F  $_6$  を 1 モル/リットルの割合で溶解して調製した電解液を用いた以外は実施例 1 と同様にしてコイン型ハーフセルを作製した。

次に、上記のようにして作製した実施例 1 、 2 および比較例 1 ~ 3 のコイン型 5 ハーフセルについて、 2 5  $\mathbb C$  において、 0 . 2 m A の定電流を放電終止電圧 0  $\mathbb V$  、 0 . 4 m A の定電流を充電終止電圧 1 . 5  $\mathbb V$  で充放電試験を行った。

また、実施例1、2および比較例3について、10サイクル後にドーブ状態で60℃で48時間保存した後、脱ドープさせ保存特性を検討した。

実施例1および比較例1、2の1サイクル目の充放電に伴う容量-電位曲線を 10 それぞれ図1、2、3に示す。ここで容量とは、作用極として使用した黒鉛重量 当たりの容量を示す。

また、実施例 1、 2 および比較例 1 ~ 3 の 1 サイクル目の脱ドープ容量(作用極からのリチウムの脱ドープ容量)と効率(脱ドープ容量× 1 0 0 / ドープ容量)を表 1 に示す。

15 保存特性として、実施例1、2および比較例3の保存前容量(10サイクル目の脱ドープ容量)に対する保存後容量(11サイクル目の脱ドープ容量)の百分率を表2に示す。

図3に示したようにプロビレンカーボネート単独溶媒の場合には 0.8 V付近に平坦な部分が観測され、電解液の分解が進行し、0 Vまでドープ不可能である。

20 図 2 に示したようにビニレンカーボネートを含有する電解液を用いると 0 Vまでドープ可能となるが分解抑制は十分ではない。図 1 に示したようにビニルエチレンカーボネートを含有する電解液を使用することにより、過度の電解液の分解が抑制される。

表1および表2から、ビニルエチレンカーボネートを含有する電解液を用いた 25 場合の方が、高い容量を維持しながら効率が優れ、高温下における保存特性も向 上することが明らかである。

表 1

	1 サイクル目脱ドープ容量	1 サイクル目効率
	(m A h / g)	(%)
実施例1	3 2 7	91.6
実施例2	3 1 4	91.6
比較例1	3 1 5	66.6
比較例2	_	
比較例3	3 1 8	91.2

表 2

	保存特性(%)
実施例1	97.6
実施例2	97.1
比較例3	96.7

#### 5 実施例3

10

15

正極活物質としてLiCo〇2 85重量部にカーボンブラック6重量部、ポリフッ化ビニリデンKF-1000(呉羽化学社製、商品名)9重量部を加え混合し、N-メチル-2-ピロリドンで分散し、スラリー状としたものを正極集電体である厚さ20μmのアルミニウム箔上に均一に塗布し、乾燥後、直径12.5mmの円盤状に打ち抜いて正極とした。

負極活物質として、X線回折における格子面 (002面)のd値が0.336 nm、晶子サイズ (Lc)が、100nm以上 (264nm)、灰分が0.04 重量%、レーザー回折・散乱法によるメジアン径が17 $\mu$ m、BET法比表面積が8.9 $m^2$ /g、アルゴンイオンレーザー光を用いたラマンスペクトル分析において1580~1620 $cm^{-1}$ の範囲のピーク $P_A$  (ピーク強度 $I_A$ ) および1350~1370 $cm^{-1}$ の範囲のピーク $P_B$  (ピーク強度 $I_B$ ) の強度比R=

 $I_B/I_A$ が0.15、 $1580\sim1620$  cm $^{-1}$ の範囲のピークの半値幅が22.2 cm $^{-1}$ である人造黒鉛粉末KS-44 (ティムカル社製、商品名) 95 重量部にポリフッ化ビニリデン5 重量部を混合し、N-メチル-2-ピロリドンで分散させスラリー状としたものを負極集電体である厚さ $18\mu$ mの銅箔上に均一に塗布し、乾燥後、直径12.5 mmの円盤状に打ち抜いて負極とした。

電解液については、乾燥アルゴン雰囲気下で、十分に乾燥を行った六フッ化リン酸リチウム( $LiPF_6$ )を溶質として用い、プロピレンカーボネートとエチレンカーボネートの混合物(1:1容積比) $97重量%にビニルエチレンカーボネートを3重量%の割合で溶解し、更に<math>LiPF_6$ を1モル/リットルの割合で溶解して調製した。

これらの正極、負極、電解液を用いて、正極導電体を兼ねるステンレス鋼製の 缶体に正極を収容し、その上に電解液を含浸させたポリエチレン製のセパレータ ーを介して負極を載置した。この缶体と負極導電体を兼ねる封口板とを、絶縁用 のガスケットを介してかしめて密封し、コイン型電池を作製した。

#### 15 比較例 4

10

プロピレンカーボネートとエチレンカーボネートの混合物 (1:1容量比) に、 LiPF<sub>6</sub>を1モル/リットルの割合で溶解して調製した電解液を用いたこと以 外は実施例3と同様にしてコイン型電池を作製した。

#### 実施例4

20 エチレンカーボネートとアーブチロラクトンの混合物(1:1容量比)97重量%にビニルエチレンカーボネートを3重量%の割合で溶解し、更にLiPF。を1モル/リットルの割合で溶解して調製した電解液を用いたこと以外は実施例3と同様にしてコイン型電池を作製した。

#### 比較例5

25 エチレンカーボネートとアーブチロラクトンの混合物(1:1容量比)に、L iPF。を1モル/リットルの割合で溶解して調製した電解液を用いたこと以外 は実施例3と同様にしてコイン型電池を作製した。

#### 実施例5

プロピレンカーボネートとγープチロラクトンの混合物 (1:1容量比)97

重量%にビニルエチレンカーボネートを3重量%の割合で溶解し、更にLiPF を1モル/リットルの割合で溶解して調製した電解液を用いたこと以外は実施例3と同様にしてコイン型電池を作製した。

#### 比較例6

5

プロビレンカーボネートとγーブチロラクトンの混合物(1:1容量比)に、 LiPF。を1モル/リットルの割合で溶解して調製した電解液を用いたこと以 外は実施例3と同様にしてコイン型電池を作製した。

#### 実施例6

比較例7

プロピレンカーボネート97重量%にビニルエチレンカーボネートを3重量% 10 の割合で溶解し、更にLiPF。を1モル/リットルの割合で溶解して調製した 電解液を用いたこと以外は実施例3と同様にしてコイン型電池を作製した。

プロピレンカーボネートにLiPF 6 を1モル/リットルの割合で溶解して調製した電解液を用いたこと以外は実施例3と同様にしてコイン型電池を作製した。

#### 15 実施例7

25

プロピレンカーボネートとエチレンカーボネートの混合物(1:1 容量比)9 5 重量%にビニルエチレンカーボネートを5 重量%の割合で溶解し、更にLiP  $F_6$  を1 モル/リットルの割合で溶解して調製した電解液を用いたこと以外は実施例3と同様にしてコイン型電池を作製した。

20 上記実施例3~7および比較例4~7で作製した電池を、25℃において、0. 5 m A の定電流で充電終止電圧4.2 V、放電終止電圧2.5 Vで充放電試験を 行った。

実施例3~7に用いた電解液の20℃と-30℃での電気伝導度を表3に示す。 尚、電気伝導度の測定は、電気伝導度計(東亜電波社製、CM-30S)を用い て測定した。

引火点は、JIS K-2265に準拠して測定した。

それぞれの電池における1サイクル目の負極重量当たりの放電容量および充放 電効率を表4に示す。ここで、充放電効率は以下の式から求めたものである。

充放電効率 (%) = [(放電容量)/(充電容量)]×100

表4に示す通り、比較例4、6、7は電解液の分解が激しく電池として作動しなかった。

一方、本実施例の電解液は-30℃においても凝固することなく、比較的高い 伝導度を有し、電池とした場合の、容量、充放電効率も優れている。

5 表 3

	電気伝導度 (mS/cm)		引火点
	20℃	- 3 0 ℃	℃
実施例3	6.2	1.1	1 4 0
実施例4	9.1	2.6	1 1 9
実施例 5	8.1	2.3	1 1 9
実施例 6	5.3	1.0	1 3 8
実施例7	6.1	1.0	1 4 0

表 4

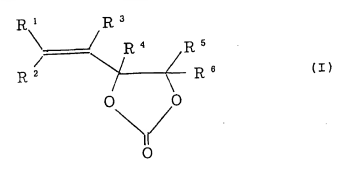
1 サイクル目容量	1サイクル目効率		
(m A h / g)	(%)		
2 2 6	81.3		
2 3 0	83.0		
2 1 3	81.1		
1 9 8	78.1		
2 3 3	84.4		
_	_		
1 2 0	3 4 . 4		
_			
_			
	(mAh/g) 226 230 213 198 233 —		

### 産業上の利用可能性

炭素質材料を含む負極を備えた非水系電解液二次電池において、式(I)で表されるビニルエチレンカーボネート化合物を含有する非水溶媒を使用することにより、電解液の分解を最小限に抑え、高い容量が得られると共に、高温下においても、保存特性、サイクル特性の優れた電池を作製することができ、非水系電解液二次電池の小型化、高性能化に寄与することができる。

#### 請求の範囲

1. 負極と、正極と、非水溶媒にリチウム塩を溶解してなる電解液とから少なくとも構成される非水系電解液二次電池において、前記非水溶媒が下記の式(I)で表されるビニルエチレンカーボネート化合物を 0. 01~20重量%の割合で含有することを特徴とする非水系電解液二次電池。



10

15

(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ および $R^6$ は、それぞれ独立して、水素原子又は炭素数  $1\sim 4$ のアルキル基を表す)

- 2. 負極がリチウムを吸蔵および放出することが可能な炭素材料を含む請求項 1 に記載の非水系電解液二次電池。
  - 3.リチウムを吸蔵および放出可能な炭素質材料が、X線回折における格子面(002面)のd値が0.335~0.34nmの炭素材料からなる請求項2に記載の非水系電解液二次電池。
- 4. 非水溶媒が、式(I)のビニルエチレンカーボネート化合物を除く、アルキレン基の炭素数が2~4のアルキレンカーボネートからなる群から選ばれた環状カーボネートとアルキル基の炭素数が1~4であるジアルキルカーボネートよりなる群から選ばれた鎖状カーボネートとをそれぞれ20容量%以上含有し、且つこれらのカーボネートが全体の70容量%以上を占める混合溶媒である請求項1~3のいずれかに記載の非水系電解液二次電池。
- 25 5.式(I)のビニルエチレンカーボネート化合物を除く非水溶媒が、比誘電率 25以上の溶媒から選ばれる1種又は2種以上の溶媒を含有し、かつ非水溶媒の 引火点が70℃以上である請求項1~3のいずれかに記載の非水系電解液二次電

池。

6.式(I)のビニルエチレンカーポネート化合物を除く非水溶媒が、比誘電率25以上の溶媒から選ばれるものである請求項1~3のいずれかに記載の非水系電解液二次電池。

5 7.比誘電率25以上の溶媒が、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、ブチレンカーボネート、γーブチロラクトンおよびγーバレロラクトンから 選ばれる請求項5又は6に記載の非水系電解液二次電池。

8. 比誘電率 2 5 以上の溶媒がエチレンカーボネートおよび γ ー ブチロラクトン の混合溶媒である請求項 5 又は 6 に記載の非水系電解液二次電池。

10 9. リチウム塩が、LiCl〇4、LiPF6、LiBF4、LiCF3S〇3、LiN(CF3S〇2)2、LiN(CF3CF2SО2)2、LiN(CF3SО2) (C4F9SO2) およびLiC(CF3SО2)3 から選ばれる少なくとも一種の塩である請求項1ないし8のいずれかに記載の非水系電解液二次電池。

10. リチウムを吸蔵・放出することが可能な負極と正極を少なくとも備えた非水系電解液二次電池用の非水系電解液であって、該非水系電解液が溶質と非水溶媒とからなり、該非水溶媒が下記の式(I)で表されるビニルエチレンカーボネート化合物を0.01~20重量%の割合で含有することを特徴とする前記非水系電解液。

20

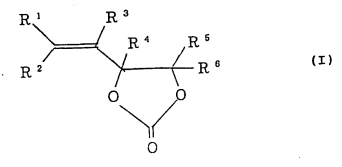
15

(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ および $R^6$ は、それぞれ独立して、水素原 25 子又は炭素数  $1\sim 4$  のアルキル基を表す。)

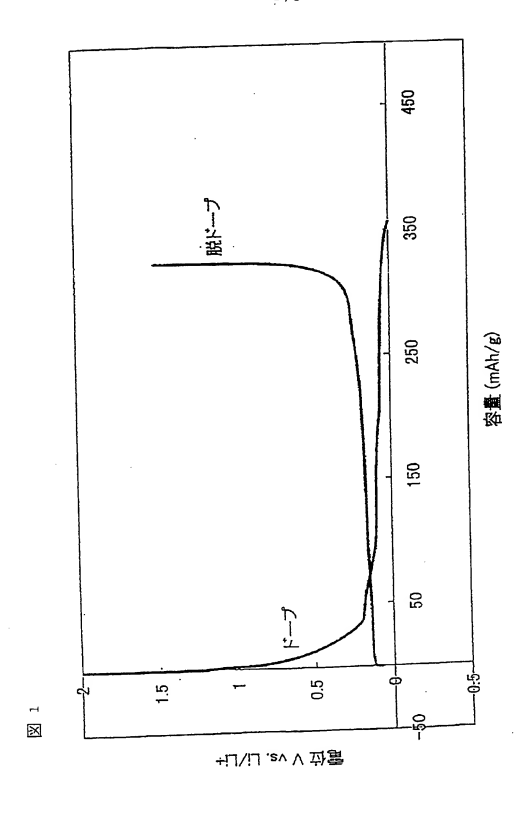
11. リチウムを吸蔵・放出することが可能な負極と正極を少なくとも備えた非水系電解液二次電池用の非水系電解液であって、該非水系電解液が溶質と非水溶

媒とからなり、該非水溶媒が比誘電率 2 5 以上の溶媒から選ばれる 1 種又は 2 種以上の溶媒を 9 0 重量%以上含有し、かつ該非水溶媒の引火点が 7 0 ℃以上であり、更に該非水溶媒に下記の式(I)で表されるビニルエチレンカーボネートを少なくとも 1 種が添加されていることを特徴とする前記非水系電解液。

5



10 (式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ および $R^6$ は、それぞれ独立して、水素原子又は炭素数  $1\sim 4$ のアルキル基を表す。)



WO 00/79632 PCT/JP00/03910

2,/3

